Family list
1 family member for:
JP8175990
Derived from 1 application.

1 PI3 KINASE-INHIBITING AGENT AND ITS PRODUCTION Publication info: JP8175990 A - 1996-07-09

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

EST AVAILABLE COP

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-175990

(43)Date of publication of application: 09.07.1996

(51)Int.CI.	A61K 31/235	
	A61K 31/235	
	A61K 31/71	
	A61K 31/71	
	CO7C 69/84	
	CO7H 15/203	
	C12P 7/62	
	C12P 19/44	-
	//(C12P 7/62	
	C12R 1:645 )	
	(C12P 19/44	
	C12R 1:645 )	

(21)Application number : 06-314995

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

19.12.1994

(72)Inventor: OGAWARA HIROSHI

AZUMA KYOICHIRO TAKASHIMA JUNKO CHIBA NORIKO MIKAWA TAKASHI

#### (54) PI3 KINASE-INHIBITING AGENT AND ITS PRODUCTION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a PI3 kinase-inhibiting agent containing a specific didepside as an active ingredient, inhibiting the activation of neutrophile and platelet, and effective as an antitumor agent, an antiinflammatory agent and an antiarteriosclerosis agent.

CONSTITUTION: The inhibiting agent contains a didepside of the formula (R is H,  $\beta$ -D-glucopyranosyl,  $\beta$ -D-galactopyranosyl) as an active ingredient. The didepside is obtained by culturing a coremium-forming fungus D2949 strain (FERM P-14711) belonging to the class of imperfect molds preferably by a submerged culture method using an agar culture medium at about 20-27° C usually for 7-21 days. The didepside is preferably administered at a dose of about 10-2000mg/day for an adult usually in one to four portions.

**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-175990

(43)公開日 平成8年(1996)7月9日

4max =					
(51) Int.CL.*	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
A 6 1 K 31/235	ADU				
	ABE			:	•
31/71	ABX				•••
•	AED				
CO7C 69/84		9546-4H			
·		審查請求	未請求 請求項	国の数2 OL	(全 7 頁) 最終頁に統く
(21)出願番号	特願平6-314995		(71)出願人	000005968 :	
				三菱化学株式	会社 :
(22)出顧日 平成6年(1994)12月19日		ĺ		区丸の内二丁目5番2号	
	•		(72)発明者		Yes
					<b>湯島2丁目33番9号</b>
			(72) 発明者	東恭一郎	
			,		市高津区二子84番
				高嶋 純子	
			(10)		市青菜区鴨志田町1000番地三
					社横浜総合研究所内
			(7 A) (5) Bet 1		
			(74)1(壁入	开理工 退山	勉(外2名)
					最終質に続く

### (54)【発明の名称】 PI3キナーゼ阻害剤とその製造法

#### (57)【要約】

【目的】 低濃度でPI3キナーゼ阻害作用を示すPI3キナーゼ阻害剤及びその製造法を提供する。

\*【構成】 下記一般式(1)で表わされるジデプシドを、P13キナーゼ阻害剤の有効成分とする。 【化1】

HO 
$$\stackrel{\text{OR}}{\longleftarrow}$$
  $\stackrel{\text{O}}{\longleftarrow}$   $\stackrel{\text{OH}}{\longleftarrow}$   $\stackrel{\text{COOH}}{\longleftarrow}$   $\stackrel{\text{COOH}}{\longrightarrow}$   $\stackrel{\text{COOH}}{\longrightarrow}$ 

但し、上記一般式(I)中、Rは水素原子。 $\beta$ -D- $\emptyset$ ルコピラノシル基または $\beta$ -D- $\pi$ ラクトピラノシル基

を表わす。

. ::--

(1t1)

【特許請求の範囲】.

- \*ドを有効成分とするP | 3 キナーゼ阻害剤。 -

【請求項1】 下記一般式(1)で表わされるジデプシ\*

1

HO 
$$COOH \cdots (1)$$
 $CH_{2}$ 
 $CH_{3} CH_{3} CH_$ 

但し、上記一般式(1)中、Rは水素原子、β-D-グ ルコピラノシル基またはβ-D-ガラクトピラノシル基 を表わす。

【請求項2】 前記一般式(1)で表されるジデプシド ジデブシドを生成蓄積せしめ、その培養物からジデブシ ドを採取するジデプシドの製造法において、 ジデプシドを産生する微生物として不完全糸状菌綱に属 する分生子柄束形成菌D2949株 (FERM P-1 4711)を用いることを特徴とする方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はジデプシドを有効成分と 20 するPI3キナーゼ阻害剤に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、フォスファチジルイノシトール (PI)のイノシトール環のD-3の位置をリン酸化す るP 13キナーゼ (Nature, 315, 239-242 (1985); Nature, 332, 644-646 (19 88))が、多くの増殖因子受容体や癌遺伝子産物と直 接的な関連を持つことで注目されている。

【0003】P13キナーゼはこれまでとは異なったP l 代謝経路をとり、チロシンキナーゼを介して細胞増殖 30 や癌化に重要な役割を果していることが明らかになって・ きた。したがってPI3キナーゼの阻害剤は新しいタイ プの抗腫癌剤となることが期待される。

【0004】癌の化学療法の分野においては多くの化学 物質が医薬品として実用化されているが、多くの場合薬 効が不十分なだけでなく、これらの薬剤に対する腫瘍細 胞の耐性の問題も臨床上の使用法を複雑にしている。

〔第47回日本癌学会総会記事、12頁~15頁(19 88年)参照〕。このような状況下、癌治療の分野にお いては常に新規な抗腫瘍性物質の開発が求められてい

【0005】また、従来の抗腫瘍性物質はその作用機序 が細胞の分裂増殖の基本機構に対する抑制作用に基づい ていることから、その作用は癌細胞のみに限定されるも※ ※のではなく、正常細胞にも非特異的な細胞毒作用を与

え、結果として薬物投与時に副作用をもたらすことが臨 10 床上の大きな問題となっており、必ずしも満足すべき状 況ではない。従って、癌細胞特異的に作用し、正常細胞 を産生する微生物を適当な培地で培養して、培養物中に`・・・に対して副作用を持たない抗腫瘍剤の登場が望まれてい

> 【0006】さらに、PI3キナーゼは好中球、血小板 の活性化にも深く関与している。したがってP13キナ ーゼ阻害剤は好中球、血小板の活性化を抑えることによ り、新しいメカニズムの抗炎症剤や抗動脈硬化剤となる ことが期待される。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、常に要求さ れているところの、新規な抗腫瘍剤、抗炎症剤あるいは 抗動脈硬化剤としての利用が期待される、PI3キナー ゼ阻害剤及びその製造法を提供することにより、これら の問題点を解決しようとするものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、微生物が 抗生物質などの生理活性物質を生産することに着目し、 自然界より多数の試料を採取して、それらから分離され た多種類の培養物について検討を重ねた結果、不完全糸 状菌綱に属する分生子柄束形成菌の培養物中に、PI3 キナーゼ阻害作用を有する物質が含有されていることを 見出し、その物質の構造を明らかにし、本発明を完成す るに至った。

【0009】すなわち本発明の要旨は、下記一般式

(I) で表わされるジデプシドを有効成分とするPI3 キナーゼ阻害剤、及び下記一般式(1)で表されるジデ プシドを産生する微生物を適当な培地で培養して、培養 物中にジデブシドを生成蓄積せしめ、その培養物からジ デプシドを採取するジデプシドの製造法において、ジデ 40 プシドを産生する微生物として不完全糸状菌綱に属する 分生子柄束形成菌D2949株 (FERM P-147 11)を用いることを特徴とする方法に存する。

4 22

[0010]

(K21

HO 
$$\stackrel{\text{OR}}{=} \stackrel{\text{O}}{\stackrel{\text{C}}{=}} - 0$$
  $\stackrel{\text{OH}}{=} \stackrel{\text{COOH}}{=} \cdots$  (1)

【0011】但し、上記一般式(1)中、Rは水素原 50 子、β-D-グルコピラノシル基またはβ-D-ガラク トピラノシル基を表わす。

【0012】以下本発明を詳細に説明する。

<1>本発明のP13キナーゼ阻害剤

本発明のPI3キナーゼ阻害剤は、上記一般式(1)で 表わされるジデプシド(以下、単に「ジデプシド」とい う。)を有効成分として含有する。このジデブシドは、 環状アデノシン-3′、5′-モノリン酸ホスホジェス テラーゼ阻害活性を有する化合物として特公平5-17 77号公報に開示されている。

ナーゼ阻害作用を有することについては全く知られてい ない。本発明は、このジデプシドがPI3キナーゼ阻害 作用を有することを初めて見出し、その知見に基づいて なされたものである。尚、とのジデプシドの物理化学的 性質及びPI3キナーゼ阻害作用は、後記実施例に示し た。また、本発明に用いるジデプシドの入手方法は後述 する。

【0014】本発明のPI3キナーゼ阻害剤は、これを 医薬として用いるに当たり、通常の製剤担体とともに投 与経路に応じた製剤とする事ができる。例えば、経口投 20 うる栄養物を含有する培地で培養する。炭素顔として 与では錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、液剤等の形態 に調剤される。経口投与用固形製剤を調製するに当た り、慣用の賦形剤、結合剤、滑択剤、その他着色剤、崩 壊剤等を用いることができる。

【0015】賦形剤としては、例えば、乳糖、デンプ ン、タルク、ステアリン酸マグネシウム、結晶セルロー ス、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、 グリセリン、アルギン酸ナトリウム、アラビアゴム等が 挙げられ、結合剤としてはポリビニルアルコール、ポリ エラック、白糖等が挙げられ、滑沢剤としてはステアリ ン酸マグネシウム、タルク等が挙げられる。その他、着 色剤、崩壊剤も通常公知のものを用いることができる。 【0016】尚、錠剤は周知の方法によりコーティング してもよい。また液状製剤は水性または油性の整濁液、 溶液、シロップ、エリキシル剤、その他であってもよ く、通常用いられる方法にて調製される。注射剤を調製 する場合はジデブシドにp H調整剤、緩衝剤、安定化 剤、等張剤、局所麻酔剤等を添加し、常法により皮下、 筋肉内、静脈内用注射剤を製造することができる。ま た、坐剤を製造する際の基剤としては、例えばカカオ 脂、ポリエチレングリコール、ラノリン、脂肪酸トリグ リセライド、ウイテプゾール(ダイナマイトノーベル社 の登録商標)等の油脂性基剤を用いることができる。 【0017】さらに、本発明のジデブシド以外のP13 キナーゼ阻害剤を併用してもよいが、他のP13キナー ゼ阻害剤との併用は本発明に必須ではない。かくして調 製される製剤は、各種癌あるいは腫瘍、各種炎症、動脈 硬化症等に対して治療効果が期待される。投与量として

服用することは出来ないが、ジデプシドの量として、通 常成人1日当たり約10~2000mgの範囲が好まし く、これを通常1日1~4回に分けて投与するのが望ま しい。

【0018】 <2>本発明に用いるジデブシドの入手法 本発明に用いる上記ジデプシドは、例えば、これを産生 する微生物を適当な培地で培養し、その培養物、すなわ ち菌体及び/又は培養上清から、ジデプシドを単離する ことによって、もしくは得られたジデプシドを化学的修 【0013】しかしながら、これらの化合物がPI3キ 10 飾することによって得られる。かかる微生物としては、 不完全糸状菌綱に分類されるカビ類等が挙げられ、具体 的には後述する不完全糸状菌綱に属する分生子柄束形成 菌(シンネマータス ファンジャイ:Synnematous fung i) D2949株が挙げられる。

> 【0019】以下に、上記微生物の培養、ジデプシドの 単離、精製について詳しく例示する。

【0020】(1)培養

本発明においては、例えば不完全糸状菌綱に分類され、 ジデプシドを産生する微生物を、通常の微生物が利用し は、グルコース、水アメ、デキストリン、シュクロー ス、デンプン、糖蜜、動・植物油等を使用できる。また 窒素源としては、大豆粉、小麦胚芽、コーンスティープ ・リカー、綿実粕、肉エキス、ペプトン、酵母エキス、 **硫酸アンモニウム、硝酸ソーダ、尿素等を使用できる。** その他必要に応じて、ナトリウム、カリウム、カルシウ ム、マグネシウム、コパルト、塩素、リン酸、硝酸およ びその他のイオンを生成することのできる無機塩類を培 地に添加することは有効である。また菌の生育を助けジ ビニルエーテル、エチルセルロース、アラビアゴム、シ 30 デブシドの生産を促進するような有機および無機物を培 地に適当に添加することができる。

> 【0021】培養法としては、好気的条件下での培養 法、特に寒天培地等を用いた固体培養法及び液体培地を 用いた深部培養法が最も適している。培養に適当な温度 は15~30℃であるが、多くの場合、20~27℃付 近で培養する。ジデブシドの生産は、培地や培養条件に より異なるがフラスコ内の固体培養法である寒天培地表 面培養法では、通常7~21日の間、その蓄積が最高に 達する。培養物中のジデブシドの蓄積量が最高になった 40 時に培養を停止し、培養物からジデブシドを単離精製す る。

#### 【0022】(2)化学的修飾

本発明に用いるジデプシドは、例えば培養物から得られ たジデプシドを化学的修飾することによっても得られ

【0023】例えば本発明のジデプシド中、グリコシド 結合を有するものを酸性条件下、加溶媒分解することに よって得ることができる。グリコシド結合を有するジデ プシドを例えば、水、エタノール、メタノールなどの極 は、患者の症状、体重、年齢等によって異なり、一様に 50 性溶媒中、適当な濃度の硫酸、塩酸などを作用させて、

5

グリコシド結合脱離ジデブシドに導き、反応混合物からグリコシド結合脱離ジデブシドを単離精製する。【0024】(3)ジデブシドの単離、精製本発明に用いるジデブシドは、脂溶性物質であるので、培養物または修飾反応混合物から単離精製するにあたっては、この特性を利用して行うことができる。すなわち、例えば酢酸エチル、クロロルホルム等による溶媒抽出法:シリカゲル、アルミナ、ODS、ダイヤイオンHP-20(三菱化学(株)製)等の合成吸着剤や、セファデックスしH-20(ファルマシア社製)等のゲル波過剤を用いたカラムクロマトグラフィー、あるいは高速液体クロマトグラフィー;さらにシリカゲル等を担体とした分取薄層クロマトグラフィー等が有効である。【0025】<3>本発明のジデブシドの製造法は、不完全糸状菌網に属するのように表現のジデブシドの製造法は、不完全糸状菌網に属するのサーブを関いるように

【0025】<3>本発明のジデプシドの製造法本発明のジデプシドの製造法は、不完全糸状菌綱に属する分生子柄束形成菌D2949株(以下、「D2949」と略記することがある)を用いることを特徴とする。このD2949株は、本発明者らにより双子葉植物体上より新たに分離された真菌類の一種であり、その菌学的性状は次の通りである。

【0026】のD2949株の形態学的性状ポテトデキストロース寒天(PDA),麦芽寒天(MA),オートミール寒天(OA),及び三浦培地(LCA)上、27℃で生育は中程度であり、1週間の培養でコロニーの径は5~6cmとなり、その形態は平たんでピロード状である。コロニーは、灰緑色~暗灰緑色を呈し、裏面は灰緑色~暗褐色を呈する。基底菌糸は分岐し、多数の隔壁を有し、巾は3.1μmに至り、褐色を呈する。気生菌糸の発達は豊富であり、菌糸は分岐し隔壁を有する。

【0027】培養2週間後に、培地表面に密に集合した 分生子柄(分生子柄束)を形成し、分生子柄束は、高さ 10mmに達し、巾は25~73μmに至る。分生子柄 束形成菌(Synnematous fungi)の場合、通常分生子柄 束の先端あるいは側面に分生子形成が見られるが、D2 949株では、どの培地で培養した場合にも分生子等の 特徴的な形態は観察できなかった。

②生育温度 (PDA上、1週間培養):15~30℃ (最適温度27℃)

③生育pH(LCA上、1週間培養):3~9(最適生 40 育pH6~7)

【0028】以上の性質から、D2949株を不完全糸 状菌綱に属する分生子柄束形成菌D2949株と称呼す るととにした。なおD2949株は、工業技術院生命工 学工業技術研究所に、FERM P-14711の受託 番号で寄託されている。

【0029】本発明においては、前記の菌を通常の微生物が利用し得る栄養物を含有する培地で培養する。栄養源としてはグルコース、水飴、デキストリン、シュクロース、デンブン、糖蜜及び動・植物油等を使用できる。

また窒素源として大豆粉、小麦胚芽、コーンスティーブ・リカー、綿実柏、肉エキス、ペプトン、酵母エキス、硫酸アンモニウム、硝酸ソーダ及び尿素等を使用できる。その他必要に応じて、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、コパルト、塩素、リン酸、硫酸及びその他のイオンを生成することの出来る無機塩類を培地に添加することは有効である。また菌の生育を助け、本ジデブシドの生産を促進するような有機及び無機物を適当に培地に添加することができる。

【0030】培養法としては、好気的条件での培養法、特に固体培養法や深部培養法が適している。培養に適当な温度は15~30℃であるが、より好ましくは20~27℃付近で培養する。ジデブシドの生産は培地や培養条件により異なるが、固体培養、振とう培養、タンク培養のいずればおいても通常2~14日間でその蓄積が最高に達する。培養中のジデブシドの蓄積量が最高になった時に培養を停止し、培養液から目的物質を単離精製する。

【0031】本発明に用いるジデブシドは、後記実施例 20 に示すように低濃度でPI3キナーゼ阻害活性を有する ことから、これを含有するPI3キナーゼ阻害剤は有効 な抗腫瘍剤、抗炎症剤、抗動脈硬化剤等として利用でき ることが期待される。

[0032]

【実施例】以下に本発明の実施例を示すが、ジデブシドの性状に基づきその製造法を種々考案することができる。

【0033】従って本発明は、本実施例に限定されるものではなく、実施例に示すジデブドの修飾手段は勿論、30 ジデブシドの性状に基づいて公知の手段を施して生産、 濃縮、抽出、精製されたジデブシドを有効成分とするP 13キナーゼ阻害剤は、すべて本発明に包含される。 【0034】実施例1

<1>D2949株の培養

水アメ40g、大豆曲3g、ソルビー(日清製油社製、粉末状大豆蛋白の商標)20g、ファーマメディア(トレダス社製、綿実柏の商標)10g、サングレイン(サングロス社製、可溶性植物蛋白の商標)5g、CaCO、3g、FeSO、7H、O 10mg、CoCl、6H、O 10mg、NiCl、10mgと水道水1Lを含有する培地(pH6、0)を40mlずつ200ml三角フラスコ20本に分注し、121℃で20分間オートクレーブ減菌した。との種培養用培地にD2949株を1白金耳づつ植菌し、27℃で4日間、210回転にて振とう培養した。

[0035] 別にマルトース80g、KH,PO,4. 2g、K,HPO,0.8g、MgSO,·7H,O1g、NH,NO,1g、FeSO,·7H,O2mg、ZnSO,·7H,O3.2mg、CuSO,·5H,O500.3mg、MnSO,·7H,O0.2mg、(N

H.)。Mo,O,·4H,O 0. 2mgと脱塩水1しを 含有するゲッチンゲン大学培地(pH6.0)を40m 1ずつ、200m1三角フラスコ20本に分注し、12 1℃、20分間オートクレーブ減菌した。

【0036】この主発酵培地に前記種培養液を4mlず つ接種し、27℃において7日間、210回転にて振と う培養した。

【0037】<2>培養により製造したジデブシドの精 製

アセトンを添加し、損拌抽出して1.4 Lのアセトン水 溶液を得た。

【0038】減圧下、溶媒を留去した後、水500ml と酢酸エチル500mlを加え、水層を塩酸でpH2に 調整して抽出した。酢酸エチル層を分取し、溶媒を減圧 留去して7.2g残渣を得た。これを蒸留水に懸濁し、 オクタデシルシリカゲル (MCI GEL ODS 1M Y) 50gを充填したカラム上にチャージした。カラム をアセトニトリルー水混液 (3:2) 250mlで洗っ た後、アセトニトリルー水混液 (4:1) 250mlで 20 溶出した画分を減圧下で濃縮し、840mgの粗ジデブ シドを得た。

【0039】上記で得られた粗ジデプシド109mg を、分取シリカゲルTLCプレート (MERCK社、P SC = Fertigplatten Kieselgel  $60F_{2545}$ ,  $20\times2$ 0 cm, Schichtdicke (層厚) 2 mm) 6枚を用いて、 展開浴媒としてクロロホルム-イソプロパノール-水-酢酸混液(100:40:5:1)を用いて3回展開す ることにより分離した。

【00.40】ジデプシドはRf 0.45 (ジデプシド 1) とRf 0.30 (ジデプシド2) に分離されたの で、各画分をTLCプレートからかきとって展開溶媒で 溶出した。

【0041】それぞれ溶媒を留去後、アセトニトリルー 水混液(1:4)に懸濁し、オクタデシルシリカゲルカ ラム(Waters社、Sep-Pak Cartidge)にチャージして、 同混液5m1で洗浄後、アセトニトリルー水混液(4: 1) 5mlで溶出して、溶出液から溶媒を留去し、ジデ プシド1 56.8mg, ジデプシド2 45.3mgを 得た。

【0042】<3>化学的修飾によるジデプシドの製造 上記<2>で得られたジデプシド1 41.0mgを、 5%HC ] を含むメタノール中、室温 2 2 時間反応させ た後、俗媒を減圧下で留去した。残渣を少量のクロロホ ルムに溶かし、あらかじめクロロホルム:メタノール: 酢酸混液(200:4:1)で充填したシリカゲルカラ ム(シリカゲル 5g)にチャージし、同混液で展開し て6. 3 m g の粗ジデプシド3を得た。これをn - ヘキ サン中で粉末にし、3.6mgのジデプシド3を得た。 【0043】<4>ジデプシドの構造決定

(1) ジデプシド1の構造

こうして精製されたジデプシド1は、下記の理化学的性 質より構造解析をした結果、前記一般式(I)中、Rが β-D-グルコピラノシル基であるTPI-1であると 同定された。

【0044】1)・陽イオン SIマススペクトル:6 71([M+Na]·)

· 陰イオン S I マススペクトル: 647 ([M-H]-

上記で得られた培養液にフラスコ l 本当たり 40 m l の 2) UVスペクトル (メタノール中) λ max (n m):

3) 'H-NMR (重メタノール中, 500MHz) δ (ppm):

0.88(3H,t,J=6.8Hz), 0.90(3H,t,J=6.7Hz),

1.29(16H,m), 1.61(4H,m), 2.66(2H,m),

2.97(2H,t,3=7.6Hz), 3.4 $\sim$ 3.5(4H,m),

3.72(1H,dd,J=5.0Hz,12.2Hz), 3.90(1H,d,J=12.2Hz),

4.93(1H,d,J=6.9Hz), 6.43(1H,d,J=2.5Hz),

6.59(1H,d,J=2.5Hz), 6.62(1H,d,J=2.3Hz),

6.69(1H,d,3=2.3Hz)

【0045】4) \*\*C-NMR (重メタノール中、12 5MHz) (ppm):

14.4(q), 14.4(q), 23.7(t), 23.7(t), 30.3(t),

30.3(t), 30.6(t), 30.8(t), 32.7(t), 33.0(t),

33.0(t), 33.0(t), 34.9(t), 36.8(t), 62.6(t),

71.3(d), 75.0(d), 78.1(d), 78.3(d), 102.4(d),

103.1(d),108.9(d),111.8(d),113.9(s),115.9(s),

116.0(d),145.0(s),149.0(s),155.4(s),158.1(s),

161.6(s),164.0(s),168.1(s),174.2(s)

【0046】上記物理化学的データはTPI-1の文献 値(特公平5-1777号公報)と一致した。

【0047】(2) ジデプシド2の構造

前記のようにして精製されたジデプシド2は、下記の理 化学的性質より構造解析をした結果、前記一般式(1) 中、Rがβ-D-ガラクトピラノシル基であるTPI-2であると同定された。

【0048】1)・陽イオン S I マススペクトル:6 71 ([M+Na]:)

·陰イオン S I マススペクトル: 647 ([M-H]-) 40

2) UVスペクトル (メタノール中) λ max (n m):

 3) 'H-NMR (重メタノール中、500MHz) δ (ppm) :

0.87(3H,t,J=6.9Hz), 0.89(3H,t,J=6.8Hz),

1.28(16H,m), 1.61(4H,m), 2.67(2H,m),

2.96(2H,t,J=7.8Hz), 3.58(1H,dd,J=3.0Hz,9.8Hz),

3.68(1H,dd, J=6.0Hz, 6.0Hz)

3.75(1H,dd, J=5.2Hz,11.2Hz),

3.81(2H,m), 3.89(1H,d, J=3.5Hz),

4.87(1H,d, 3=7.8Hz), 6.41(1H,d, 3=1.9Hz), 6.59(1H,d, J=1.9Hz),6.63(1H,d, J=2.3Hz), 6.70(1H,d,J=2.3Hz)【0049】4) <sup>1</sup> C-NMR (重メタノール中、12 5MHz) (ppm): 14.4(q), 14.4(q), 23.7(t), 23.7(t), 30.3(t), 30.3(t), 30.6(t), 30.9(t), 32.7(t), 33.0(t), 33.0(t), 33.1(t), 34.9(t), 36.8(t), 62.4(t), 70.2(d), 72.4(d), 75.0(d), 77.2(d), 102.4(d), 103.8(d),109.0(d),111.7(d),114.1(s),115.8(s), 116.0(d),144.9(s),149.0(s), 155.3(s),158.3(s), 161.5(s),164.0(s),168.1(s),174.3(s) 【0050】上記物理化学的データはTPI-2の文献 値(特公平5-1777号公報)と一致した。 【0051】(3) ジデブシド3の構造 上記のようにして精製されたジデプシド3は、下記の理 化学的性質より構造解析をした結果、前記一般式(1) 中 Rが水素原子であるTPI-5である同定された。 [0052]

1) FDマススペクトル: 486 (M\*)

2) UVスペクトル (メタノール中) λ max (m m): 270, 305

3) <sup>1</sup>H-NMR (重クロロホルム中、300MH z):

0.85(3H,t,J=6.6Hz), 0.88(3H,t,J=6.6Hz).

1.29(16H,m), 1.65(4H,m), 2.97(4H,m),

6.32(1H,d,J=2.6Hz), 6.33(1H,d,J=2.6Hz).

6.61(1H,d, J=2.4Hz), 6.73(1H,d, J=2.4Hz), 11.27(1H,S)

値(特公平5-1777号公報)と一致した。

【0054】実施例2

ジデプシドのPI3キナーゼ阻害作用 実施例1で得られたジデブシドについて、PI3キナー ゼの阻害活性を測定した。この測定はCarpenterらの方 法(J. Biol. Chem., 265, 19704-1971 1(1990)) に基づき、牛の肝臓から部分精製した\* \* P | 3 キナーゼを用いて行なった。

(6)

【0055】すなわち、ホスファチジルイノシトール1  $67 \mu M$ ,  $[\tau^{-3}P] ATP (1.0 \mu Ci)$ , 50 mM Tris-HCI (pH7.5), 50mM NaC 1. 0. 5 mM EGTA, 5 mM MgCl, 40 ng牛肝臓部分精製PI3キナーゼ、並びにジデプシド 試料を含む反応溶液50mlを37°で20分間インキ ュベートした。

【0056】500mlのクロロホルム/メタノール/ 10 濃塩酸(200:200:1、(V/V/V))を加え て反応を停止させた後、125μlの1N塩酸を加えて 混合し、遠心分離(16,000rpm,10秒)によ り、2層に分離した。上層を除いた後、下層の溶媒を留 去し、得られた反応生成物をクロロホルム10μ1に溶 解して薄層板 (シルカゲル60F,...) にスポットし

【0057】この後、薄層板をクロロホルム/メタノー ル/28%アンモニウム水/水(17.5:25:3. 75:6 (V/V/V/V)) により展開した。展開後 20 の薄層板におけるホスファチジルイノシトール-3-リ ン酸画分をオートラジオグラフィーにより確認した。さ らに、この画分を切り出してバイアル瓶に入れ、メタノ ール4m1を加えた後、ホスファチジルイノシトールー 3-リン酸に取り込まれた\*\*Pの放射活性を、チェレン コフ効果により液体シンチレーションカウンターを用い て定量した。

【0058】その結果、TPI-1、TPI-2、TP Ⅰ-5の50%阻害濃度は、それぞれ15.8.5. 6, 8. 3 μ Μ であった。 この結果から明らかなように 【0053】上記物理化学的データはTPI-5の文献 30 本発明に用いるジデブシドは低濃度でPI3キナーゼ阻 害活性を有する。

[0059]

【発明の効果】本発明に用いるジデプシドは、低濃度で PI3キナーゼ阻害作用を示すので、これを含有するP 13キナーゼ阻害剤は抗腫瘍剤、抗炎症剤、抗動脈硬化 剤等として期待される。

技術表示箇所

#### フロントページの続き

C12R

(C 1 2 P 19/44 C 1 2 R 1:645)

1:645)

(51) Int.Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 FI C 0 7 H 15/203 C12P 7/62 19/44 //(C I 2 P 7/62

(72)発明者 千葉 紀子

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地三 菱化学株式会社横浜総合研究所内 (72)発明者 三川 隆

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地三 菱化学株式会社横浜総合研究所内

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
$\square$ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.